Bibliographic Information

Preparation of heterocyclyl-substituted nitroethylene derivatives as insecticides. Ishimitsu, Keiichi; Suzuki, Junji; Oishi, Haruhito; Yamada, Tomio; Hatano, Renpei; Takakusa, Nobuo. (Nippon Soda Co., Ltd., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1991), 15 pp. CODEN: JKXXAF JP 03255072 A2 19911113 Heisei. Patent written in Japanese. Application: JP 90-139876 19900531. Priority: JP 90-3855 19900111. CAN 116:151580 AN 1992:151580 CAPLUS (Copyright 2004 ACS on SciFinder (R))

Patent Family Information

Patent No.	<u>Kind</u>	<u>Date</u>	Application No.	<u>Date</u>
JP 03255072	A2	19911113	JP 1990-139876	19900531
JP 2943246	B2	19990830		
Priority Application				
JP 1990-3855		19900111		

Abstract

The title compds. [I; R1 = pyridyl, thiazolyl, etc.; R2 = H, (substituted) alkyl, alkenyl, alkynyl, etc.; R3 = (substituted) alkyl, alkenyl, alkynyl, cycloalkyl, etc.; R4 = halo, (substituted) alkylthio, alkenylthio, arylthio, etc.; X = (substituted) alkylene, hetero atom, bond] are prepd. N-Chlorosuccimide (1.4 g) was added to a soln. of 2.6 g nitroethylene deriv. II (R = H) in CHCl3 with stirring at room temp. to give 2.5 g chloro deriv. II (R = CI), which killed 100% Aphis gossypii at 125 ppm. Also prepd. and tested were 5 addnl. I.

$$R^4$$
 NO 2

 R^4 NO 2

 R^4 CH 2 NM e

 R^4 NHMe

 R^1 XNR 2

 R^4 C NHMe

THIS PAGE BLANK (USPTO)

⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平3-255072

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)11月13日

C 07 D 213/36 213/61 231/12 7019-4C 7019-4C 8213-4C **

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全15頁)

69発明の名称

ニトロエチレン誘導体、その製造方法及び殺虫剤

願 平2-139876 20特

願 平2(1990)5月31日 220出

優先権主張

2 (1990) 1月11日 3 日本(JP) 3 特願 平2-3855

明 70発 者 光

士 一

神奈川県小田原市高田字柳町345 日本曹達株式会社小田

原研究所内

@発 明 者 木 順次

神奈川県小田原市高田字柳町345 日本曹達株式会社小田

原研究所内

@発 明 者 冶 仁 神奈川県小田原市高田字柳町345 日本曹達株式会社小田

原研究所内

外 1 名

切出 願 人

日本曹達株式会社

東京都千代田区大手町2丁目2番1号

四代 理 人 弁理士 横山

最終質に続く

1. 発明の名称

ニトロエチレン誘導体、その製造方法及び殺虫 初

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式 [1]

〔式中、R: は凝漿ヘテロ環を、Xは散換され ていてもよいアルキレン基、ヘテロ原子又は単結 合を、R。は水紫、微換されていてもよいアルキ ル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアル キル基、シクロアルケニル基もしくはアリール基、 S (0) l - C - \ - C O \ - \ - \ \ l \ d \ 0 \ \ 1 \.

2を、R。は水紫、躍換されていてもよいアルキ ル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアル キル菇、シクロアルケニル森又はアリール菇を、 R。、R,は同一又は相異って、水紫、置換され ていてもよいアルキル基、アルケニル基、アルキ ニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基 又はアリール基を示す。)を示し、更にXとR。 は一緒になって、さらにヘテロ原子を含み又は含 まずして環を形成してもよい。

R:は直換されていてもよいアルキル茲、アル ケニル巷、アルキニル巷、シクロアルキル基、シ クロアルケニル恭もしくはアリール基、又は R。 ここでR。は水紫、凝換されていて もよいアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、 シクロアルキル菇、シクロアルケニル基又はアリ ール菇を、R,は遊換されていてもよいアルキル 益、アルケニル益、アルキニル益、シクロアルキ ル菇、シクロアルケニル基もしくはアリール菇、 - Z - R₁₀、又は - N 〈 R₁₁ を、ZはO、S (O) m、-C-、または-CO: -を、mはO、

(2) 一般式[[]

$$R_{1} - X - N - R_{2}$$

$$R_{3}$$

$$R_{3}$$

(式中、R, 、R, 及びXは前記と同じ 珍味を示す。)で表わされる化合物と、ハロゲン 化剤とを反応させることを特徴とする一般式

- 3 -

(1")

$$R_{1} = S$$

$$R_{1} = X - N$$

$$R_{2}$$

$$R_{3}$$

$$R_{4}$$

$$R_{5}$$

(式中、R1、R1、R1、R1,及びXは耐記と同じ意味を示す。)で要わされる化合物の製造方法。

(4) 一般式 (N)

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{Hal}_1 \\
 & \text{Hal}_2 \\
 & \text{NO}_2 \\
 & \text{R}_1 - X - N \\
 & \text{N} \\
 & \text{R}_0
\end{array}$$
(IV)

(式中、Hal、Hal、は同一又は相異ったハロゲンを示し、R、、R、、R、及びXは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物とNaBH、とを反応させることを特徴とする一般式(!・・・)

(式中、Hali、Ri、R。、R,及びXは

(')

(式中、Halはハロケンを示し、R」、RL、 R,及びXは削配と同じ意味を示す。)で表わされる化合物の製造方法。

(3) 一般式 (1)

$$R_{c} - X - N \qquad R_{z} \qquad (B)$$

(式中、R:、R:及びXは前記と同じ 意味を示す。)で表わされる化合物と一般式〔

し、Risは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物とを反応させることを特徴とする一般式

- 4 -

前記と同じ意味を示す。) で表わされる化合物の 製造方法。

(式中、Halı、Rı、R·及びXは前記と同じ意味を示す。)で表わされる化合物の製造方法。

(7) 一般式 []

$$\begin{array}{c}
R_1 - X - N \\
R_2
\end{array}$$
(1)

(式中、R,、R,、R,、R, 及びXは前記と同じ意味を示す。)で扱わされる化合物の1額 又は2類以上を有効成分として含有することを特徴とする殺虫剤。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、ニトロエチレン誘導体、その製造方 法及び該誘導体を有効成分として含有する殺虫剤 に関する。

〔従来の技術〕

多年にわたる殺虫剤の研究開発によって多くの 薬剤、例えばパラチオン、マラチオン等の有機リ ン系殺虫剤、カルバリル、メソミル等のカーバメ イト系殺虫剤などが開発され実用化されて来た。 これら殺虫剤が農業の生産向上に集した役割は極 めて大きいが近年、これらの殺虫剤の中には残留、 蓄積環境汚染等の問題から使用が規制されたり、 長期使用の結果として抵抗性事虫を発生せしめた ものが出て来ている。従って、これら抵抗性事虫

- 7 -

ル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基又はアリール基を、R。、R。は同一又は相関って、水業、環換されていてもよいアルキル基、アルケニル基、シクロアルケニル基又はアリール基を示す。)を示し、更にXとR。は一緒になって、さらにヘテロ原子を含み又は含まずして環を形成してもよい。

をはじめ各種審虫に卓越した穀虫特性を有し、安 全に使用できる新規薬剤の開発が要望されている。 (発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は工業的に有利に合成でき効果が 確実で安全に使用できる股薬を提供することであ る

(課題を解決するための手段)

本発明は、一般式(1)

$$\begin{array}{cccc}
R_{\bullet} & & & & \\
R_{\bullet} & & & & \\
R_{\bullet} & & & & \\
\end{array}$$
(1)

2を、Rs は水紫、巡換されていてもよいアルキ

~ 8 -

ルキル森、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルケニル基、マルキスはアリール基を、Rii、Riiは同一又は相関って、水素、置換されていてもよいアルキル基、シクロアルケニル基もしくはアリール基を、更にRii、Riiは一緒になって、さらにヘテロ原子を含み又は含まずして理を形成してもよい。Riはハロケン又は一SRii(ここでRiiは置換されていてもよいアルキル蒸、アルケニル蒸、アルキニル蒸、シクロアルキル蒸、アルケニル蒸、アルキニル蒸、シクロアルキル蒸又はアリール蒸を示す。)を示す)で表わされる化合物、その製造方法及び該化合物を含有する殺虫剤である。

本発明化合物の製造は、次のようにして行われる。

(I) R. がハロゲンのとき:

上式中Halはハロゲンを示し、R,、R.、 R,及びXは前記と同じ意味を示す。

反応はクロロホルム、ジクロロエタン、四塩化 炭素等の不活性有機溶媒中、窒温ないし、加熱下 で行われる。反応開始剤としてベンゾイルパーオ キサイド (BPO) などを使用してもよい。

ハロゲン化剤としては、Halが塩素原子、臭 素原子のときはそれぞれ、N-クロロサクシノイ ミド (NCS)、N-プロモサクシノイミド (N BS)が、Halがフッ素原子のときは式

で表わされるN-フロロー2、4、6-トリメチルピリジニウムトリフレート (以下F化剤とかく) 等が使用できる。

(2) R 4 が - S R 12のとき:

$$R_{1} - X - N$$

$$R_{2}$$

$$R_{3}$$

-11-

上式中、Hal、、Hal、は同一又は相異ったハロゲンを示し、R,、R,、R,及びXは前記と同じ意味を示す。

一般式(IV)から一般式(IV)の製造はハロゲン化剤を2モル以上使用し、(I)と同様の反応条件で行われる。Hall、Hallに異ったハロゲン原子を入れる場合にはNCS、NBS、F化剤等を適宜組み合せて、二段階で反応を行うことにより製造される。

一般式 (Ⅳ) から一般式 (【''')) の反応は、 不否性有機溶剤好ましくはメタノール、エタノー ル等のアルコール類中室温ないし加熱下で行われる。

(5) R。が水索のとき:

し、R1、R1、R1、R1は及びXは削記と同じ意味を示す。反応はクロロホルム、ジクロロエタン、四塩業化炭素等の不活性有機溶媒中、窒温ないし、湿流下で行われる。必要により触媒としてあるいは脱酸剤としてトリエチルアミン、ピリジン等を使用する。

(3) R . が水紫のとき:

- 1 2 -

上式中RI、RI、RI、Hall、Hall 及びXは前記と同じ意味を示す。

一般式 (VI) から一般式 (V) の製造及び一般式 (V) から一般式 (I') の製造は(4)の場合と同様である。

反応終了後は通常の後処理を行うことにより目的物を得ることができる。本発明化合物の構造は、 IR、NMR、MASS等から決定した。

本発明化合物で、R。が水紫のとき、

$$R_1 - X - N \longrightarrow R_2 \longrightarrow R_1 - X - N \longrightarrow R_2$$

で表わされる互変異性体が存在しうる。 R 。 R

---576---

-14-

のような互変異性体が存在しづる。

又、下に示した様な (A) (B) の異性体も存在しうるが、機器分析の測定条件によりその存在 比率が異なる。

$$R_1 \times N_2 \times R_3 \times R_1 \times N_3 \times R_4 \times R_3 \times R_4 \times R_5 \times R_5$$

(実施例-化合物)

次に実施例を挙げて本発明化合物を更に詳細に 説明する。

実施例 1

実施例3

1-クロロ-2-(N-メチル-N-2-クロロピリジン-5-イルメチルアミノ) -2-メチルアミノー1-ニトロエチレン(化合物番号 48):

- 15 -

2-(2-クロロピリジン-5-イルメチルアミノ)-2-メチルアミノー1-ニトロエチレン
0.96gをクロロホルム30配に溶解させ、N-クロロサクシノイミド1.2gを加え室温で1時間
視律させる。反応終了後、水洗、硫酸マグネシウム乾燥後、溶媒を留去することにより結晶物質
(D)を得た。得られた結晶化合物 (D)をおいて
ののメタノールに溶解させ、ソジウムボロハイドライト0.6gを加え、室温で20分提件させた。反応終了後少量の水で分解後溶媒を減圧留去し、得られたオイル状物質をカラムクロマトグラフィーにより分離精製することにより目的物0.96gを得た。m.p.117-118℃。

1 - (2 - メチルフェニルチオ) - 2 - (N - メチル-N-2 - クロロビリジン-5 - メチルアミノ) - 2 - メチルアミノー1 - ニトロエチレン(化合物符号237):

2- (N-メチル-N-2-クロロビリジン-5-11、5で。

実施例2

塩化エチレン20 配中に2-(N-メチルーN-2-クロロビリジン-5-メチルアミン)-2-メチルアミノ-1-ニトロエチレン1.3 g、N-2-メチルフェニルチオサクシノイミノ1.2 g、トリエチルアミン1 配を加え8時間返流させた。反応終了後、溶媒を留去し、得られたオイル状物質をカラムクロマトグラフィーにより分離イ製することにより目的物0.8 gを得た。m.p.60-63 C。

上記実施例を含めて、本発明の代表化合物を第 1 要に示した。

			绑	1 表					
化合物番号		概 遊 式 R。NOz R,—X—N Rz							
	R'	Х	R ₂	R ₃	R ₄				
1	cı 🖓	ai,	11	NIXCH 3	CI	(117 118)			
2		-	~	MiCziis	"				
3	~		~	Midizal=alz	"				
4		~		NiiCii₂C≡Cii					
5		-		NIKII z	~				
6		*	~	NII-<	-				
7			~	NII-(H)	-				
8			*	MICH (CH ₂) z	"				

9	cı 💭	CH ₂	11	NIIC 4H 9 (n)	CI	
10		-	-	MIC4H•(t)	-	
11	•	-		N CH3	-	
1 2	,,		-	N Czlis	-	
1 3		-		N Calla (n)	-	
1 4		-	~	NIXOCH ₃		
1 5		~		NHOC _z H _s	-	
1 6		-		NiiOCHzCII=CHz	~	
1 7	,	-	•	NIICII z CII z CI		
1 8	*	•	,	NIICH±CII±CN	,	
1 9	<i>N</i>	-Cilz-	•	NIICzH4OCzH5	•	

_	1	9	-

20	cı 🔷	-CHz-	н	NIICzilaSCziis	CI	
2 1		:	-	MICH:	"	÷
2 2	-	~		NICH2 NCI		
2 3	"	*		MINICH ₃	-	
2 4	~			MIIN CH3.	~	
2 5	~	"	~	NIINI	"	
26	*	•	*	NICT ₃	Br	
27	~	"	N	NHCzII3	-	
28		-		. NIICII zCII z	-	
2 9		•		NHCIzC=CH	*	
30		~	~	NTHCX1 z-	•	

-	2	0	-
—	-	_	_

	- 2 0 -								
3 1	cı 🔷	-CH ₂ -	Н	-N ⟨CH3	CI				
3 2	"		*	-N Czlis					
3 3		-		NHOCII ₃					
3 4		~		NIIOC2H5	"				
3 5	-	*	~	MIOCH z CH = CH z	-				
3 6	*	*		NHNICII3	~				
37			*	MICH ₃	F				
3 8		-		NHCzHs					
3 9		~		Niidi±di-di≠					
4 0		~	•	NHCH ₂C = CH					
41	~		"	MINCH 2	~				

4 2		-CH ₂ -	Н	-N <ch3< td=""><td>F</td><td></td></ch3<>	F	
4 3	~		~	-N Cells	~	
4 4				NHOCH ₃	."	
4 5	,	,	4	NI/OC2115	,	
4 6	*	*	u	NIIOCIIzCII=CIIz	-	
47		*	*	MIN CII:	~	
48		~	CH₃	NICI(3	СІ	(109.5- 111.5)
49	ą.	~	"	MIC2115	,	
5 0	"	"	,	NHCH (CH ₃) ₁₂	~	
5 1		~	*	NHC4H4(n)	,	
5 2	•	•	~	NHC4H+(t)	~	

5 3	cı 🖓	-CH ₂ -	CH3	-NCH3	CI	
5 4			,	NII-	-	
5 5	*	-	~	NIICH 3	Br	
5 6	¥		~	NHCells	. "	
5 7	W		"	MICH (CII 3) 3	"	
5 8	•			NIIC4iI+ (n)	"	
5 9	,		*	NTIC4H•(t)	~	
6 0	~		~	-M < CH³		
6 1		~		МН-√	~	
6 2		~	*	NIICH3	P	
6 3	~		-	NIC ₂ II ₅		

-23-

_	2	A	-

	23								
6 4	cı 🗘	-als-	Cli ₃	NIICH (CHa) 2	F				
6 5	*	~	*	NIIC2H+(t)	*				
6 6	•	,	~	MI-	,				
6 7	~	*	Człł _s	NIICH a	Ci				
6 8	~	,		NICzH5	*				
6 9		~	•	NIICH (CH ₃) ±	*				
70	•		-C ₃ ll ₇ (i)	NIICH ₂	,				
7 1			•	NIIC2H5	,				
7 2	*	~		NII- √	"				
7 3		~	CII2CII-CII2	NICH ₂					
7 4	,	,	~	NIICzH ₅	~				

75	Ç c	-Cila-	cil⁵c≡ci	NICH ₃	CI	
7 6	•	~		NIC2H5		
77	~		CH ₂	NIICH _a		
7 8	~	~		NHC ₂ H ₅	~	
79	~		7	MICH ₃		
80	~		*	NHC ₂ H ₅		
8 1	~		00Cil ₃	NIINII3		
8 2	~	~	~	NIIC ₂ H ₅		
83	~	~	SO _z CII ₃	NHCH3	*	
8 4	*	~		MICzils	~	
8 5	,,		н	FICHM	*	

86	cı 🖓		ū	MICzHs	CI	
8 7	-		-	NijOi(Ol ²) *		
8 8	•			MIC ₄ II ₉ (n)		
8 9				NHC4H+(t)		
90				Mal*al*al*	-	
91	"			MicizC=ci	-	
9 2	-	~	*	MICH ₂	Br	
93				MICzHs		
9 4	,	•		ын≺		
9 5		~	•	MiCi _a	Р	
9 6		"	~	NIC≥II5		

97	cı 🖓	_	H	KH-<	F	
98		-Cll ₂ -	•	CH ₃	CI	
9 9		•	•	Czils		(111 – 113)
100				CH (CH ²) ²	-	
101	*		•	C ₄ ll ₄ (n)	-	
102		~	*	Cil±Ci	-	
103	~	٠, ٠	*	αl₃	Br	
104		~		. Czlis		
105	,			CH(CH ²) ²	"	
106	"			C ₄ II ₉ (n)	-	
107		•		C4H+(1)		

-27-

-	2	8	_
---	---	---	---

108	cı 🗘	-Cliz-	н	CII3	F	
109	*	"	~	C ₂ ll ₅	~	
110		-	"	QI(QI ₃) ₂	-	
111			Cii.	CII3	CI	
112	•			Cells .		-
113		~	C ₂ ll ₅	Cil3	~	
114	,	*	~	C₂II₅	~	
115	*	~	CH(CH2) z	Cli ₃	~	
116	Br N		Ħ	NiiCii ,		
117		,	al,	~		
118	, Q	-	11		-	

119	F	-Gl ₂ -	CH ₃	NIICH:	CI	
120	F ₃ C		If	~	-	
121	-	~	CH ₃			
122	cı N	"	н	,	-	
123		"	CH ₃		-	
124	CI CI		Н			
125	*		CH ₃		-	
126	al*o	*	н			
127	~		αł₃	~		
128	P _r CIIO	"	н	,	-	
129		•	Œl₃			

130	al ₂ N	-Cll2-	Н	NIICH 3	CI	
131	•	~	Gl ₃		-	
132	NC N	~	Н	,,		
133	**	~	CH ₃	"	~	
134	0.0	7.	Н		-	
135		~	Cif ₃		"	
136	(2)	,	н	*		
137	•	*	Cl12	,	*	
138	CH-X	*	11	,	•	
139	~	~	CH ₃	*	~	
140			11		"	

141	NC)	-Cli ₂ -	CH ₃	NilCII3	CI	
142	N=N	~	Н	"		
143		"	CH ₃	*	,	
144	CI- N =N	"	li	"	-	
145	,,		CH3		*	
146			Н			
147	,	,	CII.3	~	,,	
148	CI A	~	н	"	*	
149			Cil ₂	,,		
150	3 -	CH₂	f)	~		
151	₽-	"	~	a.	"	

-31-

_	3	2	_

				31-		
152	c _i Xz)-	CHz	н	NICT ₃	СІ	
153	~	"	CII3	"	-	
154	'\	-	li	"	-	
155	*	"	Cii.	*	~	
156	al X3		H		~	
157	*	-	CH3	,		
158	cı X3		Ħ	.":	•	(56 – 57)
159	,	~	Cli ₃	~		
160	₩0	•	Я	,		
161	~	"	CH ₃	~	,	
162	cr	~	н	,	~	

163	cr	Clis	CII3	NIICII3	CI	
164	7	~	н	~	~	
105		-	CI12	*	. "	
166	'\□-	,,	li	"	~	·
167			Cil ₃	" .	-	
168		-Clf2-	II	~	-	
169	"	"	Clia	*		
170	Gi.	. "	II.	,	"	
171	~		CIIa	"		
172	2 \$\rightarrow{2}{2}	~	II	CII3	~	
173	~	"	Cil.	*	~	

174	C1 D	-Cli2-	11	Cil ₃	CI	
175			aı,		-	
176	PaC		п		-	
177	~	-	CII3		-	
178	IICP 20		II	•	-	
179	*		CII3	,	-	
180	II₃C ↓	~	п		•	
181		~	al₃	•	-	
182	Br ST	"	II	•	~	
183	ci 	-	ıı	NICII3		
184		•	CII3		•	

_						
185	Br-C>	-CI12-	Я	NEICH,	NO ₂	
186	-		al ³		•	
187	F-()-		It			
188	,,	•	aı,	•	-	
189	P ₃ C·		ıı			
190	u .		CII.		-	
191	O _z N		11	,,	~	
192	-	*	CII.		•	
193	NC C		11	•	~	
194	"		CII 3		•	
195			я	"	•	

-35-

-36-

_	- 					
196	Q	-Cil ₂ -	н	NIIC _z II _S	CI	
197		-	-	HICH (CH ₂) ₂		
198	-	-		MI-	-	
199	~		~	Nilaizai=aiz	-	
200	"		. "	NIIOCII ₃	-	
201		"		NIOC ₇ II ₅	-	·
202	<i>n</i> -	"		NIIOCIIzCII=CIIz	~	
203		"	CII.	MICII3	~	
204	"	"	"	MIC2II3		
205			"	KHCH (CH ₃) ₂	~	
206	4	-	ij	irich,	Br	

207		-CI12-	11	NIIC z N s	Br	
208	"	"	~	NIICII3	P	
209	*			NHCzHs		
210	cı 🔷	-Cll2-	ıſ	MIKCII.3	· -SQI ₃	
211					-SC ₂ H ₅	
212	•	*			-SCH(CII ₃) ₂	
213	,		•	*	-SCalle (t)	,
214	*	*	"	~	saizai-aiz	
215		*	~		saizc=ai	
216	~	-		-	s-💭	
217		-	•	-	s-{_}c1	

_						
218	cı 💭	-CIIz-	П	NIICII:	s√D-Br	(145- 147)
219			~		Br -s-⇔	
220		-	-	"	-s-∰-aı₃	
221					CH ₃	
222	-		"	-	-S	
223	"	"	"	~	-S-(-)-0CII,	
224	,,		"		-sal _z -	
225	*	~	*	"	-salı₂-(Ci	
226	~	CII2	CII.	*	SCII 3	
227				•	SC2ll3	
228		•	~	"	SCH(CII ₂) ₂	

229	cı 💭	Cilz	CH ₃	WIICH3	SC4II+(t)	(145- 147)
230		~	,,	-	SCII 2CII-CII 2	
231	~			"	SCII₂=CII	
232	"	-	-	"	s ⊘	
233			" .	"	-s-Cl	
234		~			-S-Br	
235		-	,,		-s-	
236	~	"	"	"	s-(-)-a1,	
237	″	~		7	-S	· (60- 63)
238	*	-	"	.,,	SNOz	
239	"	-	.	"	s-O-cai,	

-39-

-40-

240	cı 💭	CHz	Czlis	NIICII 3	SCII ₂	
241	~	"	"		SC ₂ ff ₃	
242	~		~		-s-🔘	
243		-	"	"	S√Dılır	
214		-CI13-	11	-	sais	
245		~	,	~	-SC ₂ ll ₅	
246	. "	~			-\$ \	·
247	*		*	~	-s-(C)-C1	
248		~	"		-S	
249	*		CII.		-SCH ₃	
250		~	"	"	SCzli _s	

_	·,					
251		-Giz-	CII.3	MICH.	-5◆	
252	,,	~	"	~	-s-∕CI	
253	" .	~		*	-S√D-Br	
254	c1-Q>-	-	11	"	SCII ₃	
255		."	"		SC _z li _s	
256	"	<i>"</i> .			-S-	
257		~	~	~	s∕Çri	
258			CII.	~	SCII 3	
259		•	~		s-∕CI	
260	cı 🎝	~	II	*	SCI13	
261	~	-		"	SCzlis	

262	cı Žs J	-Cllz-	tt	KIICII3	sai(ai ¹) *	
263		-	-	-	SC411+(t)	
264	,,	-	•	-	sal-al-al-	
265		-	~		SCII±C≔CII	
266	" .	-	-	•	ş-🔷	
267			*	-	s√∑cı	
268	~	~		~	S-G-Br	
269		~	~	•	s S	
270		"	Cil ₃	~	SCII a	
271	"	-	~	۔	SC ₂ ll ₅	
272	•	-		~	SCI(CII ₂) ₂	

273	cı 🎝 🖵	-Cil2-	CI3	H2DCH ₃	SC.II. (t)	
274	~	-		-	sairairair	
275		•	•		sal≠c=ai	
276			•	~	s-💭	
277			"	•	S√D-Br	
						·- · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

-43-

本発明化合物はヨトウムシ、コナガ、アプラム シ、ツマグロヨコバイ、トピイロウンカなど、各 種の寄虫に高い殺虫活性を示す。又、近年コナガ、 ウンカ、ヨコバイ、アブラムシ等多くの害虫にお いて有機リン剤、カーバメイト剤に対する抵抗性 が発達し、それら薬剤の効力不足問題を生じてお り、抵抗性系統の害虫にも有効な薬剤が望まれて いる。本発明化合物は感受性系統のみならず、有 機リン剤、カーバメイト剤抵抗性系統の審虫にも 優れた殺虫効果を有する薬剤である。

〔課題を解決するための手段 - 殺虫剤〕

本発明の殺虫剤は、一般式〔1〕で表わされる 化合物を有効成分として含有するものであり、有 効成分化合物を純品のままでも使用できるが、通 常、一般の農薬のとり得る形態、即ち、水和剤、 水溶剤、粉剤、乳剤、粒剤、フロアブル等の形態 で使用される。添加剤及び担体としては、固型剤 を目的とする場合は、大豆粉、小麦粉等の植物性 粉末、珪藻土、燐灰石、石膏、クルク、ベントナ イト、クレイ等の鉱物性微粉末、安息香酸ソーダ、

尿素、芒硝等の有機および無機化合物が使用される。 液体の剤型を目的とする場合は、植物油、鉱物

-44-

油、ケロシン、キシレンおよびソルベントナフサ 等の石油智分、シクロヘキサン、シクロヘキサノ ン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシ ド、トリクロルエチレン、メチルイソブチルケト ン、水等を溶剤として使用する。これらの製剤に おいて、均一なかつ安定な形態をとるために必要 ならば昇面活性剤を添加することもできる。この ようにして得られた水和剤、乳剤、水溶液、フロ アプル剤は水で所定の濃度に希釈して懸濁液ある いは乳燭液として、粉剤、粒剤はそのまま、植物 に散布する方法で使用される。

なお、本発明化合物は単独でも十分有効である ことはいうまでもないが、各種の殺虫剤、殺ダニ 剤及び殺菌剤と混合して使用することもできる。

本発明化合物と混合して使用できる殺ダニ剤や 殺虫剤の代表例を以下に示す。

殺ダニ剤(殺菌剤):

クロルベンジレート、クロルプロピレート、プ

ロクロノール、フェニソプロモレート、ジコホル、 ジノブトン、ビナパクリル、クロルフェナミジン、 アミドラズ、BPPS、PPPS、ベンゾメート、 ヘキシチアゾクス、酸化フェンブタスズ、ポリナ クチン、キノメチオネート、チオキノックス、C PCBS、テトラジホン、カヤサイド、アベルメ クチン、多硫化石灰、クロフェンデジン、フルベ ンツミン、フルフェノクスロン、チオファネート メチル、ベノミル、チウラム、IBP、EDDP、 フサライド、プロベナゾール、イソプロチオラン、 TPN、キャプクン、ポリオキシン、プラストサ イジンS、カスガマイシン、バリダマイシン、ト リシクラゾール、ピロキロン、フェナジンオキシ ド、メプロニル、フルトラニル、ペンシクロン、 イプロジオン、ヒメキサゾール、メタラキシル、 トリフルミゾール、ジクロメジン、テクロフタラ

有機構及びカーバメイト系殺虫剤(殺ダニ剤):
フェンチオン、フェニトロチオン、ダイアジノン、クロルビリホス、ESP、バミドチオン、フ

- 47 -

次の製剤の実施例を示すが、添加する担体、界 面活性剤等はこれらの実施例に限定されるもので はない。

実施例4 乳 剤

 本発明化合物
 1 0 部

 アルキルフェニルポリオキシエチレン
 5 部

 ジメチルホルムアミド
 5 0 部

 キシレン
 3 5 部

 以上を混合溶解し、使用に際し水で希釈して乳

以上を混合溶解し、使用に際し水で希釈して乳 濁液として散布する。

爽施例 5 水和剤

 本発明化合物
 2 0 部

 高級アルコール硫酸エステル
 5 部

 珠藻土
 7 0 部

 ホワイトガーボン
 5 部

 以上を混合して微粉に粉砕し、使用に際し水で

実施例6 粉 剂

希釈して懸濁液として散布する。

本発明化合物 5 部 タルク 9 4. 7 部

- 4 9 -

ェントエート、ジメトエート、ホルモチオン、マ
ラソン、ジプテレックス、チオメトン、ホスメッ
ト、メナゾン、ジクロルボス、アセフェート、B
PBP、ジアリホール、メチルパラチオン、オキ
シジメトンメチル、エチオン、アルディカープ、
プロポキシュール、メソミル、BPMC、
ピレスロイド系殺虫剤(殺ダニ剤):

パーメスリン、サイバーメスリン、デカメスリン、フェンバレレイト、フェンプロバスリン、ピレトリン、アレスリン、テトラメスリン、レスメスリン、パルスリン、ジメスリン、プロバスリン、ピフェンスリン、プロスリン、フルバリネート、シフルスリン、シハロスリン、フルシリネート、エトフェンプロックス、シクロプロトリン、トラロメトリン

ベンゾイルウレアフェニル系及びその他の殺虫剤: ディフルベンズロン、クロルフルアズロン、ト リフルムロン、テフルベンズロン、ププロフェジ ン、機械油。

(実施例-殺虫剤)

- 48-

シリカ

0.3部

以上を混合粉砕し、使用に際してはそのまま散 布する。

実施例7 粒 剤

本発明化合物 5 部 クレー 7 3 部 ベントナイト 2 0 部 ジオクチルスルホサクシネート ナトリウム塩 1 部 リン酸ナトリウム 1 部 以上を造粒し、使用に際してはそのまま施用する。

(発明の効果)

試験例1 ワタアプラムシに対する効力

2 寸鉢に播種した発芽後10日を経過したキュウリにワタアブラムシを一区あたり30~50頭小難を用いて接種した。1日後に傷害虫を取り除いて、前配薬剤の裏施例4に示された乳剤の処方に従い化合物濃度が125ppmになるように水で希釈した薬液を散布した。温度25℃、温度6

5 %の恒温室内に置き、 7 日後に生虫数を数え、 無処理区との比較から防除率を求めた。 結果を第 2 表に示した。

第 2 表

7	Ħ	後	防	除	率
1	2	5	P	p	mi
		1 (0	%	1
		1 0	0		,
		1 0	0	•	
		1 0	0		
		1 0	0		
	_				
			0		
		1 0	0		
			1 2 5 1 0 1 0 1 0	1 2 5 P 1 0 0 1 0 0 1 0 0 1 0 0 1 0 0	1 2 5 p p 1 0 0 % 1 0 0 1 0 0 1 0 0 1 0 0

対象化合物 A:

- 5 1 -

第3表

化合物番号	5 日後 段 虫 率
10 10 10 10 7	125 ppm
1	100 %
4 8	100
9 9	100
158	100
2 1 8	100
2 3 7	100
対象化合物 C	0
L	

対象化合物 C:

出願人:日本暫達株式会社

代理人: 横山吉美 同 : 横山吉美 対象化合物 B:

(CH₃ O) : P-SCH: CH: SC: H₃ (チオメトン)

試験例2 ツマグロヨコバイに対する効力

発芽後7日を経過したイネ幼苗を、前記薬剤の実施例4に示された乳剤の処方に従い、化合物濃度が125ppmになるように水で希釈した薬液に30秒間浸漬した。風乾後、処理苗を試験官に入れ、有機塡剤、カーバメート剤抵抗性系統のツマグロヨコバイ3令幼虫10頭を接種した。ガーゼで蓋をして、温度25℃、湿度65%の恒温室内に置き、5日後に殺虫率を調べた。結果を第3表に示した。

-52-

第1頁の続き			
®Int. CI. ⁵	識別記号	庁内整理番号	
C 07 D 233/64 237/08 237/12 239/26 241/12 241/16 261/08 261/10 263/32 263/34 277/28 277/32 307/52	1 0 5	8412-4C 6529-4C 6529-4C 6529-4C 6529-4C 6529-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7431-4C 7431-4C 6971-4C	
@発明者 山	田富夫	神奈川県小田原市高田字柳町345 原研究所内	日本曹達株式会社小田
⑩発明者 波	多 野 連 平	神奈川県小田原市高田字柳町345 原研究所内	日本曹達株式会社小田
伽発 明 者 髙	草 伸 生	神奈川県小田原市高田字柳町345 原研究所内	日本曹達株式会社小田

THIS PAGE BLANK (USPTO)